

UNIVERSIDAD DE SANTO DOMINGO

Biblioteca

Ciudad Trujillo, R. D.

REVISTAS NACIONALES

Año LXXVII

Núm. 8020.

2 - FEB 26
COPY



GACETA OFICIAL

Ciudad Trujillo, 1º de Septiembre de 1956.

SUMARIO:

Actos del Poder Ejecutivo:

Reglamento del escalafón sanitario para los funcionarios y empleados técnicos de la Secretaría de Estado de Salud Pública (Nº 1950). — Reglamento para la fabricación y registro de productos medicinales, veterinarios, biológicos, químicos, farmacéuticos, especialidades farmacéuticas y drogas narcóticas (Nº 1951). — Reglamento sobre venta de medicinas en los lugares donde no haya Farmacias (Nº 1952). — Reglamento de pasantía hospitalaria para los médicos recién graduados en la Universidad de Santo Domingo (Nº 1953). — Reglamento de profilaxis y tratamiento de la lepra (Nº 1954). — Reglamento sobre erradicación de la Malaria (Nº 1955).

Imprenta J. R. Vda. García, Sucesores,
Ciudad Trujillo, R. D.
1956.

1944
1945

GACETA OFICIAL

Director-Administrador: Lic. L. Julián Pérez
Consultor Jurídico del Poder Ejecutivo.

Año LXXVII. Ciudad Trujillo, 1º de Septiembre de 1956. Nº 8020.

Reglamento del escalafón sanitario para los funcionarios y empleados técnicos de la Secretaría de Estado de Salud Pública (Nº 1950).

HECTOR BIENVENIDO TRUJILLO MOLINA
Presidente de la República Dominicana

NUMERO 1950.

VISTOS los artículos 27, 28, 29, 30, 32 y 222 del Código Trujillo de Salud Pública, Ley Nº 4471 del 3 de junio de 1956, y

En ejercicio de las atribuciones que me confiere el artículo 54 de la Constitución de la República, dicto el siguiente

REGLAMENTO DEL ESCALAFON SANITARIO PARA LOS FUNCIONARIOS Y EMPLEADOS TECNICOS DE LA SECRETARIA DE ESTADO DE SALUD PUBLICA.

Art. 1.— Los funcionarios técnicos de la Secretaría de Estado de Salud Pública que para el desempeño de sus funciones necesiten tener un título profesional otorgado o revalidado por la Universidad de Santo Domingo, que acrediten especialización en Salud Pública o en algunas de sus ramas básicas, y los funcionarios técnicos que a la vigencia del Código Sanitario acrediten experiencias y conocimientos de las funciones de su cargo o especialidad, siempre que fueren profesionales con títulos otorgados o revalidados por la Universidad de Santo Domingo, integrarán el ESCALAFON SANITARIO.

Art. 2.— Los empleados técnicos que acrediten tener competencia y conocimientos superiores en las ramas complementarias de la Salud Pública, como Bacteriología, Bromatología, Química, Inmunología, etc., podrán ingresar en el Escalafón Sanitario, aún cuando dichos empleados no posean títulos profesionales expedidos o revalidados por la Universidad de Santo Domingo, siempre y cuando su especialización esté comprobada por certificados, diplomas o constancias, de instituciones o escuelas nacionales o extranjeras reconocidas.

Art. 3.— Los profesionales funcionarios técnicos o los empleados técnicos que pertenezcan al Escalafón Sanitario gozarán de las prerrogativas establecidas por los artículos 27, 28, 29 y 30 del Código Sanitario vigente.

Art. 4.— Los profesionales funcionarios técnicos y los empleados técnicos que ingresen en lo adelante en el Escalafón Sanitario deberán hacerlo mediante concursos obligatorios.

Art. 5.— Los profesionales extranjeros o nacionalizados, especializados en Salud Pública, que llegaren a desempeñar cargos como funcionarios técnicos en el Departamento de Salud Pública, no podrán ingresar en el Escalafón Sanitario mientras no hayan revalidado su título en la Universidad de Santo Domingo y cumplido los requisitos establecidos por el Código Sanitario para el ejercicio de su profesión en el país.

Art. 6.— El profesional funcionario técnico que cesare en su cargo por supresión o fusión de empleos, deberá ser reincorporado al servicio, tan pronto como se produzca la primera vacante en el grado al cual pertenecía en el momento de la cesación, siempre que en el plazo de un mes de producida la vacante, exprese a la Comisión de Escalafón su deseo de optar a ella, y que no hayan transcurrido más de cinco años desde la fecha de la cesación.

Art. 7.— La designación de un profesional funcionario técnico que pertenezca al Escalafón Sanitario para un cargo de elección popular o de confianza del Presidente de la República, no le quita el derecho, una vez vencido el período de su cargo, de reincorporarse al servicio en el grado al cual pertenecía dicho profesional, en las condiciones y formas señaladas en el artículo anterior.

Art. 8.— El Secretario de Estado de Salud Pública establecerá para cada cargo el grado que le corresponda en el Escalafón.

Art. 9.— Las vacantes que se produzcan en un grado determinado del Escalafón Sanitario, que no se cubran por ingresos al servicio de profesionales técnicos que se encuentren en las condiciones indicadas en los artículos 6 y 7, se llenarán mediante concursos limitados a los profesionales funcionarios técnicos que ocupen posiciones dentro del mismo Escalafón, en el grado inmediato inferior al del cargo vacante, y se otorgarán a los candidatos que reúnan mayor puntuación.

Art. 10.— Queda creada la Comisión de Escalafón, la cual está facultada para examinar los expedientes de los candidatos a cubrir las plazas vacantes de los Escalafones establecidos por el Código Sanitario y dictaminará quienes deberán ser favorecidos con dichas plazas. La Comisión de Escalafón tendrá su

asiento en Ciudad Trujillo, en la Secretaría de Estado de Salud Pública, y estará integrada en la forma siguiente:

Presidente ex officio: El Secretario de Estado de Salud Pública.

Miembros ex officio : El Director del Servicio Nacional de Salud Pública;

El Director de la División Jurídica y de Asuntos Internacionales de la Secretaría de Estado de Salud Pública.

El Director de la División de Ingeniería Sanitaria.

El Director del Laboratorio Nacional de Salud Pública "Dr. Defilló".

El Director de la División de Malariología de la Secretaría de Estado de Salud Pública.

El Encargado del Negociado de Drogas y Farmacias de la Secretaría de Estado de Salud Pública.

El Director del Hospital "Padre Billini".

El Director del Hospital Sanatorio "Dr. Martos".

El Director de la Clínica Infantil "Angelita Trujillo".

El Presidente del Colegio de Profesionales de Ciudad Trujillo, y

El Decano de la Universidad de Santo Domingo correspondiente a la Facultad Profesional a que pertenezca la vacante.

Párrafo.— El Sub-Director del Servicio Nacional de Salud Pública de la Secretaría de Estado de Salud Pública, actuará como Secretario ex officio de la Comisión de Escalafón, sin voz ni voto.

Art. 11.— La Junta de Calificación para valorar los méritos y competencia de los Profesionales funcionarios técnicos y los empleados técnicos que presten servicio en el Departamento de Salud Pública, prevista en este Reglamento queda integrada en la forma siguiente:

Presidente ex officio: El Subsecretario de Estado de Salud Pública, de más antiguo nombra-

miento, o el que designe el Secretario de Estado de Salud Pública.

Miembros ex officio : El Director de la División de Venereología de la Secretaría de Estado de Salud Pública.

El Director de la Unidad Sanitaria de Ciudad Trujillo.

El Director de la División de Tuberculosis de la Secretaría de Estado de Salud Pública.

El Director del Hospital "Dr. William A. Morgan", de Ciudad Trujillo.

Párrafo.— El Encargado de la Sección de Personal de la Secretaría de Estado de Salud Pública actuará como Secretario ex officio de la Junta, sin voz ni voto.

Art. 12.— Los profesionales funcionarios técnicos ascenderán por concursos de acuerdo con sus conocimientos técnicos, antigüedad, idoneidad, y los servicios prestados. Los ascensos serán al grado superior.

Art. 13.— Los conocimientos técnicos se calificarán tomando en cuenta los estudios realizados, los trabajos científicos o técnicos, el interés, la eficiencia, la actitud organizadora y la lealtad que hubiere demostrado o realizado el candidato en las funciones propias de sus cargos en el Departamento de Salud Pública.

Art. 14.— La Junta de Calificaciones sólo podrá intervenir en los casos previstos en el artículo 9 de este Reglamento y sus calificaciones se ajustarán a las disposiciones de los Arts. 12 y 13.

Art. 15.— La Comisión de Escalafón rendirá un informe al Poder Ejecutivo de los dictámenes por ella emitidos con las recomendaciones pertinentes.

Art. 16.— Cuando los concursos fueren declarados desiertos, o los candidatos no fueren aprobados por la Comisión de Escalafón, ésta lo informará inmediatamente al Poder Ejecutivo para que cubra sin más requisitos la vacante.

Art. 17.— En los casos previstos en el artículo 9 de este Reglamento, la Comisión de Escalafón limitará su actuación a dictaminar sobre los informes que le hayan sido sometidos por la Junta de Calificación en relación con los méritos que posean los candidatos.

Art. 18.— El o los Miembros de la Comisión de Escalafón o de la Junta de Escalafón que en la sustanciación o resolución

de los asuntos que intervengan, se compruebe que ha actuado de mala fé o fraudulentamente, será expulsado de la Comisión o de la Junta y deberá ser cancelado por el Poder Ejecutivo del cargo que desempeñe en la Administración Pública.

Art. 19.— La Secretaría de Estado de Salud Pública, informará, en un plazo no mayor de 72 horas, a la Comisión de Escalafón, de la existencia de plazas vacantes para que la Comisión proceda a la expedición de los Boletines para cubrir las.

Párrafo.— Los Boletines de la Comisión de Escalafón deberán contener los siguientes datos:

- a) Designación del cargo y remuneración mensual;
- b) Plazo para la inscripción de candidatos, y
- c) Detalles complementarios necesarios a cada vacante.

Art. 20.— Para los efectos de las incompatibilidades de los funcionarios y empleados técnicos que integren el Escalafón Sanitario, no se tomarán en cuenta los cargos de Consejeros o Miembros de Instituciones o Comisiones del Estado o autónomas o de Beneficencia Pública o particulares, siempre que no se perjudique el horario del trabajo oficial.

Art. 21.— El presente Reglamento empezará a regir en la misma fecha que el Código Trujillo de Salud Pública.

DADO en Ciudad Trujillo, Distrito Nacional, Capital de la República Dominicana, a los seis días del mes de agosto del año mil novecientos cincuenta y seis, Año del Benefactor de la Patria, 113º de la Independencia, 93º de la Restauración y 27º de la Era de Trujillo.

HECTOR B. TRUJILLO MOLINA.

Reglamento para la fabricación y registro de productos medicinales, veterinarios, biológicos, químicos, farmacéuticos, especialidades farmacéuticas y drogas narcóticas (Nº 1951)

HECTOR BIENVENIDO TRUJILLO MOLINA
Presidente de la República Dominicana

NUMERO 1951.

VISTOS los artículos 89, 120 y 122 del Código Trujillo de Salud Pública, Ley Nº 4471 del 3 de junio de 1956, y

En ejercicio de las atribuciones que me confiere el artículo 54 de la Constitución de la República, dicto el siguiente

REGLAMENTO PARA LA FABRICACION Y REGISTRO DE PRODUCTOS MEDICINALES, VETERINARIOS, BIOLOGI-

COS, QUIMICOS, FARMACEUTICOS, ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS Y DROGAS NARCOTICAS.

FABRICACION Y ENVASE

Art. 1.— Para la fabricacion y envase en el país de productos medicinales, veterinarios, biológicos, químicos, farmacéuticos, especialidades farmacéuticas y drogas narcóticas, así como los destinados a prevenir o curar en los animales Zoonosis, los anticoncepcionales de cualquier naturaleza, los llamados de bellezas, cosméticos, los antígenos y medios biológicos para el diagnóstico clínico, cuyo uso tenga relación con la salud individual o colectiva, SE REQUIERE UN LABORATORIO INDUSTRIAL FARMACEUTICO.

Art. 2.— Los Laboratorios Industriales Farmacéuticos deberán estar dirigidos por un Doctor o Licenciado en Farmacia, con título de la Universidad de Santo Domingo, o de una Universidad reconocida por ésta, previo examen de reválida, quien deberá permanecer frente al establecimiento durante las horas que esté abierto.

Art. 3.— Los Laboratorios Industriales Farmacéuticos deberán poseer el equipo que se indica a continuación, en la cantidad y proporción correspondiente a la magnitud de la industria:

Balanzas, corrientes y de precisión sensible al 0.10 miligramos;

Estufa de aire seco-caliente;

Auto-clave, 1 a 2 atmósfera (aire caliente-húmedo);

Prensas de extracción (extracto vegetal);

Aparatos foto-eléctricos para determinar el PH;

Baño de María (gran modelo por agua y por vapor);

Agitador-Rayita mezclador (gran modelo para frascos etc.);

Lixiviadores (o extractores) de Sohlet u otro modelo semejante;

Aparato centrifugador (gran modelo de frascos o recipientes múltiples);

Aparatos de filtración con bujías finas de porcelana tipo chamberlain;

Alambique destilador;

Aparatos depuradores, preparadores, mezcladoras, tamizadoras, amasadoras, cristalizadoras, destiladoras, emulsionadoras y saponificadoras;

Destiladoras especiales de esencias y demás accesorios indispensables.

Art. 4.— Ninguno de los productos indicados en este Reglamento podrá fabricarse o envasarse sin que se hubiese ob-

tenido previamente la aprobación de la Secretaría de Estado de Salud Pública, en relación con el nombre, fórmula, modo de administración, etiquetas, etc., sin perjuicio de los demás requisitos requeridos por el Código Sanitario.

REGISTRO SANITARIO

Art. 5.— Sólo está permitida la importación, venta, consumo, propaganda, almacenamiento, distribución y envase de bebidas, productos medicinales, veterinarios, biológicos, químicos farmacéuticos, los destinados a prevenir o curar en los animales las Zoonosis, los anti-concepcionales, los llamados de bellezas y cosméticos, los aparatos de uso médico, los antígenos y medios biológicos para el diagnóstico clínico y en general todos aquellos que se expenden en las farmacias y establecimientos similares y cuyo uso tenga relación con la salud individual o colectiva, producidos, elaborados, envasados, etc., en el extranjero, si el consumo de los mismos, estuviese permitido en el país de su origen. Para obtener el permiso necesario los solicitantes deberán cumplir las disposiciones que se establecen a continuación, independientemente de las demás disposiciones establecidas para tales fines por el Código Sanitario.

Párrafo I.— Todo fabricante, productor, envasador, distribuidor, o comerciante extranjero de los productos indicados en este Reglamento, deberá estar representado en el país para el registro de dichos productos en la Secretaría de Estado de Salud Pública. El representante será conocido en virtud de un poder auténtico (notarial), legalizado por un funcionario del servicio consular dominicano, documento en el cual se dará constancia explícita de que ha sido nombrado y encargado de hacer todas las diligencias necesarias para obtener el Registro Sanitario.

Párrafo II.— La solicitud de Registro Sanitario de los productos indicados en este Reglamento, fabricados o envasados en la República, o en el extranjero, deberá ser dirigida al Secretario de Estado de Salud Pública, acompañada de dos muestras del producto, un certificado de análisis del fabricante, con las fórmulas cualitativas y cuantitativas y de un certificado expedido por un funcionario del Departamento de Salubridad del país de origen, legalizado por un funcionario del servicio consular dominicano, si fuere de procedencia extranjera, en el cual se dé constancia explícita de que el producto cuyo registro se solicita es vendido legalmente con el mismo nombre y fórmulas en el país de su origen, y consumido sin ninguna prohibición. En caso de que las autoridades sanitarias o equivalentes del país de origen no tengan facultad legal para expedir dicho certificado, éste podrá ser expedido por funcionarios del servicio consular dominicano acreditado en el país, para lo cual están obligados a exigir previamente, pruebas satisfactorias de que

el producto es vendido y consumido en todos los territorios del país de su origen sin restricción alguna.

Párrafo III.— La Secretaría de Estado de Salud Pública podrá también exigir, cuando lo considere conveniente, que las solicitudes de registro de los productos indicados, nacionales o extranjeros, sean acompañadas de un trabajo científico que compruebe su eficacia terapéutica, el cual deberá emanar de una Universidad, Hospital, Clínica o Asociación Médica reconocida.

Art. 6.— El Registro Sanitario de los productos nacionales o extranjeros a que se refiere este Reglamento, es intransferible y deberá renovarse cada cinco años, previo pago de los derechos correspondientes.

Art. 7.— La solicitud de un Registro Sanitario pagará los siguientes derechos por cada producto y por cada forma de presentación de dicho producto: RD\$10.00 por concepto de análisis, y por el certificado de Registro RD\$10.00, pagaderos en la Colecturía de Rentas Internas.

Art. 8.— Para cambiar el nombre de cualquier producto de los mencionados en este Reglamento después de haber sido registrado en la Secretaría de Estado de Salud Pública, se requiere cumplir nuevamente todos los requisitos legales, inclusive el análisis y el registro, así como el pago de los derechos correspondientes, como si se tratase de un producto nuevo. Lo mismo sucederá cuando el producto fuere traspasado de un fabricante a otro, caso en el cual deberán pagarse nuevamente todos los derechos especificados en este Reglamento.

Art. 9.— Cuando el Laboratorio Nacional haya declarado malo, nocivo o impropio para el consumo o uso indicado dos veces a un producto de los indicados en este Reglamento, de fabricación nacional o extranjera, la Secretaría de Estado de Salud Pública prohibirá inmediatamente, la importación, venta y consumo del producto rechazado, así como la representación y propaganda del mismo en el país. En cada caso dicha Secretaría de Estado anunciará la prohibición por medio de un periódico informativo del país y de la Gaceta Oficial. Las autoridades sanitarias realizarán el comiso del producto así calificado y se ordenará la cancelación del Registro Sanitario de los libros registros.

Art. 10.— Los productos indicados en este Reglamento, de fabricación nacional o extranjera, deberán tener en su etiqueta o marbete su fórmula cualitativa y cuantitativa por cada 100 gramos cuando sean sólidos o por cada unidad (1 cc.), cuando sean inyectables, píldoras, obleas, etc., las indicaciones para su uso, el número del Registro Sanitario, el nombre del productor o envasador, y el nombre del país de origen. Los

productos de fabricación nacional deberán tener las leyendas de las etiquetas en idioma español, y además la inscripción del siguiente modo: "PRODUCIDO EN LA REPUBLICA DOMINICANA", debajo del nombre del fabricante o envasador.

Art. 11.— La Secretaría de Estado de Salud Pública podrá ordenar la cancelación inmediata del Registro Sanitario de cualquiera de los productos a que se refiere este Reglamento, nacionales o extranjeros, así como su comiso y destrucción, si se comprueba que hubo fraude en la obtención de dicho registro, sea porque las fórmulas cualitativas o cuantitativas no corresponden a las propiedades terapéuticas que figuran en sus envases, etiquetas, prospectos, marbetes, etc., o porque su venta no está permitida en el país de su origen, sin restricción alguna, sin perjuicio de las sanciones aplicables a los fabricantes, representantes, distribuidores, envasadores o importadores.

ANALISIS POR CADA IMPORTACION O EXPORTACION

Art. 12.— Además de estar sujetos al Registro Sanitario, la Secretaría de Estado de Salud Pública puede exigir que los productos alimenticios fabricados, elaborados o envasados en el extranjero, de fácil descomposición como mantecas, aceites, harinas, leches, mariscos, pescados, carnes y productos derivados, sean analizados en el Laboratorio Nacional de Salud Pública Dr. Defilló, cada vez que sean importados, caso en el cual las Aduanas del país no autorizarán su entrega, sin cumplir este requisito.

Párrafo I.— También podrá la Secretaría de Estado de Salud Pública hacer que se analicen en el mencionado Laboratorio. Los productos especificados en este artículo, fabricados elaborados o envasados en el país, cada vez que sean exportados, caso en el cual las Aduanas del país no permitirán su embarque, sin cumplir este requisito.

Párrafo II.— Los interesados deberán pagar en la Colecturía de Rentas Internas, por concepto de los análisis requeridos en este artículo, los derechos siguientes:

- a) Por cada análisis cualitativo RD\$ 5.00
- b) Por cada análisis cuantitativo RD\$10.00

Art. 13.— Además de las sanciones establecidas en el Artículo 207 del Código Trujillo de Salud Pública, los infractores de las disposiciones del presente Reglamento serán castigados con las penas señaladas en el artículo 202 del referido Código.

Art. 14.— El presente Reglamento empezará a regir en la misma fecha que el Código Trujillo de Salud Pública.

DADO en Ciudad Trujillo, Distrito Nacional, Capital de la República Dominicana, a los seis días del mes de agosto de mil

novcientos cincuenta y seis; AÑO DEL BENEFactor DE LA PATRIA, 113º de la Independencia, 93º de la Restauración y 27º de la Era de Trujillo.

HECTOR B. TRUJILLO MOLINA.

Reglamento sobre venta de medicinas en los lugares donde no haya Farmacias (Nº 1952).

HECTOR BIENVENIDO TRUJILLO MOLINA
Presidente de la República Dominicana

NUMERO: 1952.

VISTO el artículo 114 del Código Trujillo de Salud Pública, Ley Nº 4471 del 3 de junio de 1956, y

En ejercicio de las atribuciones que me confiere el artículo 54 de la Constitución de la República, dicto el siguiente,

REGLAMENTO SOBRE VENTA DE MEDICINAS EN LOS LUGARES DONDE NO HAYA FARMACIAS

Art. 1.— El Secretario de Estado de Salud Pública queda autorizado para expedir permisos a los propietarios de establecimientos comerciales de las secciones o poblaciones que no tengan más de dos mil (2,000) habitantes, y que disten más de cinco (5) kilómetros de una farmacia, para vender los medicamentos que se indican en este reglamento.

Párrafo I.— Los interesados deberán elevar su solicitud al Secretario de Estado de Salud Pública por intermedio del médico sanitario correspondiente, anexándole un recibo del Colector de Rentas Internas donde conste el pago de la cantidad de diez pesos oro (RD\$10.00), costo del permiso.

Párrafo II.— Dichos permisos son intransferibles y vencerán el 31 de diciembre de cada año.

Art. 2.— Todo comerciante que fuere autorizado para vender los medicamentos que se indican en este reglamento deberá guardarlos en una parte separada de su establecimiento, de tal manera que en todo momento estén accesibles para ser inspeccionados por las autoridades sanitarias, y deberá además designar un empleado especial para la venta y manejo de los mismos. Este empleado debe saber leer y escribir y será registrado en la Oficina Sanitaria correspondiente a la localidad. Asimismo dicho comerciante deberá llevar un registro detallado de las medicinas que reciba y de las ventas diarias de las mismas.

Art. 3. — Dichos permisos sólo autorizan la venta de los siguientes productos:

Amoniaco líquido
Amoniaco (sal)
Antipalúdicos de administración oral
Aspirina
Aniodol interno
Amonio Cloruro (Tabletas)
Anticatarrales (jarabes)
Antiasmáticos (povos)
Antidiarréicas
Argirol (colirio al 10%)
Anís estrellado
Azúcar de leche
Aceite de ricino
Aceite de Almendras
Aceite Alcanforado
Agua Oxigenada
Algodón
Alcanfor
Aceite de Hígado de Bacalao
Alúmbre
Arnica
Acido Bórico
Bálsamo de Copaiba
Borraja
Bálsamo Católico
Bicarbonato de Soda
Bórax
Benzonaftol (papeletas y cápsulas)
Creolina
Cebada
Carvarzone (tabletas o cápsulas)
Eucaliptus
Elixir Paregórico
Extracto de Malta
Emplasto Poroso
Emplasto adhesivo
Esencias (no venenosas)
Flor de tilo
Goma Arábica
Hibert (jarabe)
Hipécaeuana
Hammamelis Virginica
Linimentos
Manzanilla
Merctro Cromo
Merthiolate

Maná
Manito
Mostaza
Menta (esencial)
Magnesia (leche)
Pastillas de Cloraceno
Pomadas
Píldoras de Quinina
Píldoras Catárticas o laxantes
Polvos de Sedlitz
Polibromurados (jarabes)
Pastillas analgésicas que no contengan drogas
narcóticas
Ruibarbo
Rábano Yodado (jarabe)
Regaliz
Rosas (colirios)
Sal de Epsom
Sal de Glouper
Semillas de Lino
Sen
Sal de Frutas
Tintura de Yodo
Tafetán
Umbilicales (curas)
Valerianas
Vendas
Vinos de Carne y Hierro
Vaselina
Vermífugos
Yodotánico (jarabe)

Art. 4.— Los comerciantes autorizados a vender los medicamentos indicados en este Reglamento, no podrán vender especialidades farmacéuticas o productos medicinales destinados a la prevención, tratamiento y cura de las enfermedades veneréas. Tampoco podrán vender productos medicinales o especialidades farmacéuticas que deben ser administrados por vía hipodérmica (inyectable), ni aquellos medicamentos que sean o puedan ser declarados por la Secretaría de Estado de Salud Pública como perjudiciales o peligrosos para la vida, ni que contengan ninguna droga narcótica.

Art. 5.— En el caso de que en una localidad donde se hubieran concedido permisos para la venta de los productos indicados en este Reglamento, se abriese al público una farmacia legalmente establecida y regentada por un farmacéutico titular, dichos permisos quedarán cancelados de pleno derecho tres meses después de la comunicación que en este sentido le dirija la autoridad sanitaria correspondiente.

Art. 6. — El presente Reglamento empezará a regir en la misma fecha que el Código Trujillo de Salud Pública.

DADO en Ciudad Trujillo, Distrito Nacional, Capital de la República Dominicana, a los seis días del mes de agosto de mil novecientos cincuenta y seis, Año del Benefactor de la Patria, 113º de la Independencia, 93º de la Restauración y 27º de la Era de Trujillo.

HECTOR B. TRUJILLO MOLINA.

Reglamento de pasantía hospitalaria para los médicos recién graduados en la Universidad de Santo Domingo (Nº 1953).

HECTOR BIENVENIDO TRUJILLO MOLINA
Presidente de la República Dominicana

NUMERO 1953.

VISTOS los artículos 109 y 111 del Código Trujillo de Salud Pública, Ley Nº 4471 del 3 de junio de 1956, y

En ejercicio de las atribuciones que me confiere el artículo 54 de la Constitución de la República, dicto el siguiente

**REGLAMENTO DE PASANTIA HOSPITALARIA PARA
LOS MEDICOS RECIEN GRADUADOS EN LA
UNIVERSIDAD DE SANTO DOMINGO.**

Art. 1. — Ningún médico graduado en la Universidad de Santo Domingo podrá obtener el exequátur del Poder Ejecutivo, sino después de haber realizado un internado o pasantía de un (1) año, como médico interno o residente, con o sin retribución, en un hospital del Estado, sus organismos autónomos, o un hospital privado, elegido por la Secretaría de Estado de Salud Pública, en cada caso.

Art. 2. — La Secretaría de Estado de Salud Pública podrá recomendar el traslado de un médico que esté realizando el internado requerido en este Reglamento de un hospital a otro, por conveniencia del servicio, pero ningún traslado acumulará tiempo para los fines del internado, si no ha sido autorizado por la Secretaría de Estado de Salud Pública.

Art. 3. — La comprobación de este internado o pasantía hospitalaria se efectuará mediante certificación expedida por el Secretario de Estado de Salud Pública, para lo cual deberán llevarse libros especiales donde se asienten, en orden cronológico, los nombres y apellidos de los interesados y demás datos necesarios. Dicha certificación deberá anexarse a la solicitud de exequátur.

? Art. 4.— Ningún médico que realice ese internado o pasantía podrá ejercer su profesión fuera del hospital que le ha sido asignado, salvo en un caso de extrema urgencia, pero bajo ningún concepto podrá cobrar honorarios profesionales, mientras no haya terminado el internado y esté provisto de su exequátur.

Art. 5.— Los médicos que después de graduados en la Universidad de Santo Domingo, hubiesen hecho un internado o estudio en una Escuela, institución médica u hospital extranjero de reputación reconocida por la Secretaría de Estado de Salud Pública, durante un año (1) por lo menos, estarán exentos del internado prescrito por esta ley. El certificado de exención será extendido por la Secretaría de Estado de Salud Pública, después de examinar los documentos comprobatorios.

Párrafo.— También estarán exentos del internado prescrito en esta ley los médicos graduados de la Universidad de Santo Domingo que hubiesen cursado estudios especializados en salud pública, en universidades o instituciones extranjeras reconocidas, durante un año por lo menos.

Art. 6.— En casos de epidemia, siniestro o calamidad pública, los médicos graduados de la Universidad de Santo Domingo, aunque no hayan hecho o terminado el internado exigido por este Reglamento podrán ser llamados por la Secretaría de Estado de Salud Pública, a prestar servicios en cualquier parte del país, mientras dure la necesidad que justifique tal ejercicio. El tiempo de servicio así prestado por los médicos pendientes de hacer o completar su internado o pasantía será computado como tiempo pasado en éste.

Art. 7.— El internado que no haya sido autorizado previamente por escrito, por la Secretaría de Estado de Salud Pública, no tendrá validez para los fines de este Reglamento.

Art. 8.— Tan pronto como un médico haya terminado su internado, para ejercer su profesión, deberá solicitar y obtener su exequátur del Poder Ejecutivo, pues en caso contrario podrá ser perseguido por ejercicio ilegal de la medicina y le será aplicable, así como en caso del artículo anterior, la sanción establecida en el Código Trujillo de Salud Pública, por ejercer ilegalmente dicha profesión.

Párrafo I.— También será aplicable la referida sanción a los médicos que durante su internado, y salvo los casos previstos en la ley, ejerzan su profesión fuera del establecimiento hospitalario asignado para dicho internado; así como a los que no hayan hecho, que estén haciendo o que habiendo terminado su internado sin proveerse de su exequátur, cobren al público honorarios por sus servicios profesionales.

Art. 9.— Los médicos que durante su internado cometan irregularidades y no se ajusten a la ética profesional, podrán

ser suspendidos por el Secretario de Estado de Salud Pública por un tiempo que no exceda de seis meses.

Art. 10. — Los médicos que estén realizando pasantías de campo a la fecha de este Reglamento, deberán ser transferidos a hospitales del Estado, computándose el tiempo de la pasantía de campo, siempre que ésta hubiese sido autorizada por la Secretaría de Estado de Salud Pública.

Los médicos que a la fecha de este Reglamento demuestren con documentos fehacientes que han hecho, después de su graduación, un año de internado como médico residente o interno de un hospital del Estado, podrán obtener su exequátur siempre que lo soliciten regularmente.

Art. 11. — En los hospitales civiles del Estado pueden ser admitidos los servicios de médicos recién graduados, a título honorífico, después de cubiertas las plazas de médicos asalariados, siempre que dichos servicios se presten para realizar la pasantía hospitalaria que establece este Reglamento.

Párrafo I. — Los interesados deberán hacer la solicitud correspondiente al Secretario de Estado de Salud Pública, quien después de comprobar la fecha de graduación del aspirante y demás requisitos necesarios, someterá la petición al Presidente de la República, quien si la acogiere podrá hacer la designación por simple oficio.

Párrafo II. — La designación será válida por un año, tiempo de la pasantía, salvo disposición contraria.

Párrafo III. — Los médicos en pasantía honorífica están sometidos a todas las disposiciones reglamentarias y legales que rigen para los médicos asalariados, en los Hospitales del Estado.

Art. 12. — El presente Reglamento empezará a regir en la misma fecha que el Código Trujillo de Salud Pública.

DADO en Ciudad Trujillo, Distrito Nacional, Capital de la República Dominicana, a los seis días del mes de agosto de mil novecientos cincuenta y seis, Año del Benefactor de la Patria, 113º de la Independencia, 93º de la Restauración y 27º de la Era de Trujillo.

HECTOR B. TRUJILLO MOLINA.

Reglamento de profilaxis y tratamiento de la lepra (Nº 1954).

HECTOR BIENVENIDO TRUJILLO MOLINA
Presidente de la República Dominicana

NUMERO 1954.

VISTO el artículo 72 bis, del Código Trujillo de Salud Pública, Ley Nº 4471 del 3 de junio de 1956, y

En ejercicio de las atribuciones que me confiere el artículo 54 de la Constitución de la República, dicto el siguiente

REGLAMENTO DE PROFILAXIS Y TRATAMIENTO DE LA LEPROA

Art. 1.— Toda persona que estuviere o se sospechare enferma de lepra, está en la obligación de someterse al examen médico en la forma y condiciones que determinen las autoridades sanitarias en cada caso.

Art. 2.— Las autoridades sanitarias, de conformidad con el resultado de los exámenes médicos, dictarán las medidas que fueren de lugar relativas al internamiento, tratamiento, medicación y vigilancia, que deba cumplir la persona de que se trate, durante el tiempo necesario.

Art. 3.— Las autoridades sanitarias podrán ordenar el examen médico de los familiares, y personas que hubieran estado en contacto con enfermos de lepra, examen que deberá hacerse en la forma y condiciones que en cada caso se juzguen necesarios.

Art. 4.— La Secretaría de Estado de Salud Pública, podrá facilitar gratuitamente a los enfermos de lepra que estén en tratamiento médico en o bajo la vigilancia de los establecimientos oficiales destinados a esos fines, los medicamentos indispensables para combatir dicha enfermedad.

Art. 5.— Los pacientes en tratamiento ambulatorio bajo la vigilancia de establecimientos oficiales, deberán presentarse a esas instituciones por lo menos una vez al mes; para su reconocimiento médico. En caso de que uno de estos enfermos esté al cuidado de un médico particular, podrá prorrogarse hasta tres meses la visita que dicho enfermo está en la obligación de hacer a los establecimientos oficiales de lepra para su reconocimiento médico, siempre que justifique, mediante certificación escrita de su médico particular, a satisfacción de las autoridades sanitarias, la medicación aplicada y la regularidad seguida en el tratamiento.

Art. 6.— La Secretaría de Estado de Salud Pública podrá ordenar la segregación obligatoria de los enfermos de lepra maligna en los establecimientos oficiales destinados a esos fines. También podrá ordenar la segregación de dichos establecimientos de los enfermos en tratamiento ambulatorio que no observen las presentes disposiciones.

Art. 7.— La Secretaría de Estado de Salud Pública, podrá permitir, si lo juzga conveniente, la segregación de personas

enfermas de lepra maligna en su propio domicilio cuando éstas cumplan con los requisitos que para cada caso se consideren necesarios.

Art. 8.— El presente Reglamento empezará a regir en la misma fecha que el Código Trujillo de Salud Pública.

DADO en Ciudad Trujillo, Distrito Nacional, Capital de la República Dominicana, a los seis días del mes de agosto de mil novecientos cincuenta y seis. Año del Benefactor de la Patria, 113º de la Independencia, 93º de la Restauración y 27º de la Era de Trujillo.

HECTOR B. TRUJILLO MOLINA.

Reglamento sobre erradicación de la Malaria (Nº 1955).

HECTOR BIENVENIDO TRUJILLO MOLINA
Presidente de la República Dominicana

NUMERO 1955.

CONSIDERANDO: Que la erradicación de la Malaria (Paludismo) constituye un problema de interés nacional;

CONSIDERANDO: Que todas las instituciones oficiales, autónomas, semi-autónomas y privadas deben cooperar estrechamente con la Secretaría de Estado de Salud Pública, en los programas de erradicación de la Malaria;

CONSIDERANDO: Que las personas físicas o morales oficiales o privadas, que ejecuten obras o explotaciones industriales, agrícolas o comerciales en zonas maláricas (palúdicas) deben contribuir a la erradicación de la Malaria;

VISTO el artículo 69 del Código Trujillo de Salud Pública, Ley Nº 4471 del 3 de junio de 1956, y

En ejercicio de las atribuciones que me confiere el artículo 54 de la Constitución de la República, dicto el siguiente:

REGLAMENTO SOBRE ERRADICACION DE LA MALARIA

Art. 1.— La Secretaría de Estado de Salud Pública tendrá a su cargo la campaña contra la Malaria y para tal fin ejecutará y coordinará los programas destinados a la erradicación de dicha enfermedad.

Art. 2.— La lucha contra la Malaria, se hará principalmente mediante la aplicación de insecticidas de acción residual

y el tratamiento radical de los enfermos. También podrán usarse otros métodos, siempre que su eficacia contra dicha enfermedad esté comprobada.

Art. 3.— Las personas físicas o morales que sean propietarias o administradoras de fábricas, industrias, plantaciones agrícolas, ingenios, etc., ubicados en regiones palúdicas donde haya más de cien obreros o empleados, están en la obligación de mantener un servicio médico permanente. También están obligados a realizar operaciones de rociado periódico de insecticidas de acción residual en sus inmuebles y muebles, según las normas que determine la Secretaría de Estado de Salud Pública.

Art. 4.— Cuando se ejecuten movimientos de población de un área palúdica a otra libre, las personas responsables de los traslados están en la obligación de tomar las medidas que le indiquen las autoridades sanitarias para evitar la aparición de la enfermedad en zonas indemnes.

Art. 5.— Todos los propietarios, inquilinos u ocupantes de casas están obligados a permitir la entrada a dichos inmuebles de los dedetizadores de la División de Malariología, para la aplicación domiciliaria de insecticidas. Dichos empleados deberán comprobar previamente su identidad con el carnet correspondiente, y no podrán visitar ningún inmueble antes de las seis de la mañana ni después de las seis de la tarde.

Art. 6.— La declaración obligatoria, de los casos comprobados o sospechosos de paludismo, deberán hacerse en la forma y condiciones establecidas por el artículo 48 del Código Trujillo de Salud Pública, y será obligatoria también para:

- a) Los gerentes, propietarios, administradores, apoderados o encargados de fábricas, talleres, industrias, plantaciones agrícolas, ingenios, etc., respecto de sus empleados u obreros, y
- b) Los farmacéuticos o personas que hayan suministrado al enfermo medicamentos.

Art. 7.— Toda persona enferma de Malaria está obligada a someterse a un tratamiento radical de su infección, incluyendo análisis de sangre, hasta su curación definitiva.

Art. 8.— El presente Reglamento empezará a regir en la misma fecha que el Código Trujillo de Salud Pública.

DADO en Ciudad Trujillo, Distrito Nacional, Capital de la República Dominicana, a los seis días del mes de agosto de mil novecientos cincuenta y seis, Año del Benefactor de la Patria, 113º de la Independencia, 93º de la Restauración y 27º de la Era de Trujillo.

HECTOR B. TRUJILLO MOLINA.